# (19)日本国特許庁 (JP) (12)公開特許公報 (A) (11)特許出願公開番号

# 特開平6-316527

(43)公開日 平成6年(1994)11月15日

·(51) Int. Cl. 5

識別記号

庁内整理番号

F I

技術表示簡所

. A61K 35/78

AAM M 7822-4C

特願平3-106314

(22)出願日

平成3年(1991)3月26日

(71)出願人 591097584

毛利 哲郎

富山県中新川郡立山町浅生140

(71)出願人 591097595

清水 岑夫

富山県富山市南田町1丁目4-7

(71)出願人 591097609

千萊 實三

石川県金沢市鈴見台5丁目3-25

(72)発明者 毛利 哲郎

富山県中新川郡立山町浅生140

(74)代理人 弁理士 萩野 平 (外3名)

最終頁に続く

### (54) 【発明の名称】神経細胞賦活物質の製法・

# (57)【要約】

【目的】 本発明はアルツハイマー病等の予防および治 袋に有用な神経細胞賦活物質を提供することである。

【構成】 薬用ニンジンのアルコール抽出物を減圧濃縮 し、水に懸濁させて極性の低い有機溶媒で抽出すること を特徴とする神経細胞賦活物質の製法である。

【効果】 本発明による作用物質はNGFと同様な神経 細胞賦活作用を有し、アルツハイマー病、老人性痴呆症 などの予防および治療に極めて有用である。

10

### 【特許請求の範囲】

【請求項1】 薬用ニンジンのアルコール抽出液を減圧 **設縮し、こうして得られた濃縮物を水に懸濁させ極性の** 低い有機溶媒で抽出して脂溶性エキスを得ることを特徴 とする神経細胞賦活物質の製法。

【請求項2】 極性の低い有機溶媒としてエーテル、酢 酸エチル、クロロホルムを使用することを特徴とする諸 求項1に記載の製法。

【請求項3】 請求項1で得た脂溶性エキスを更に薄層 クロマトグラフィー処理してRf値0.5以上の函分を 得ることを特徴とする神経細胞賦活物質の製法。

【請求項4】 アルコール抽出を還流下で行い、熱時ろ 過してアルコール抽出物を得ることを特徴とする請求項 1または2に記載の製法。

### 【発明の詳細な説明】

#### [0001]

【産業上の利用分野】本発明は神経細胞賦活物質の製法 に関するものであり、特に、アルツハイマー病、老人性 痴呆症または脳栄養不良に基づく脳組織の壊死の予防お よび治療に役立つ神経細胞賦活物質の製法に関するもの である。

### [0002]

【従来の技術】従来、アルツハイマー病、老人性痴呆 症、その他の脳神経細胞の壊死を伴う疾病を、直接その 細胞を賦活することにより予防、あるいは治療する基剤 は完成されていない。現状ではニンジンを煎剤とする か、アルコールエキス(含量14%以上)としたものが 試用されているに過ぎない。

### [0000.3]

【発明が解決しようとする課題】本発明の課題は、記憶 30 の障害、行動の不安定、老令化が現われる初期の状態 で、内服することにより直接脳細胞に達して神経細胞を 賦活する物質を提供することである。

### [0004]

【課題を解決するための手段】本発明者等は、従来強壮 剤として漢方処方に用いられてきた薬用ニンジンをアル コール抽出し、次いでこうして得た抽出物を更に極性の 低い有機溶媒、例えばエーテルで抽出することにより得 られた脂溶性エキスが、神経細胞を賦活して、その分化 を促進することを見出して本発明を完成した。

【0005】上記のようにして得られた神経細胞賦活物 質を含有する脂溶性エキスは、更に薄層クロマトグラフ イーにかけることによりRf=0.5以上のもの(函分 A) とRf=0.5以下のもの(両分B)に分面するこ とができ、この画分Aは更に顕著な神経細胞賦活作用の あることを見出した。

【0006】 奨用ニンジンの水溶性エキスに含まれるサ ポニン(ジンセノシドRb,など)は、ニワトリ胚脊髄 後根の神経細胞を活性化し、その分化を促進して、神経 突起の成長を起こすことは、既に報告されている。しか 50 PC12h細胞は1975年に、ラット副腎髄質褐色細

し薬用ニンジンの脂溶性エキスの神経細胞に対する作用 については知られていない。本発明者等は、薬用ニンジ ンのアルコール抽出物から、更にエチルエーテル、クロ ロホルムあるいは酢酸エチル等の極性の低い有機溶媒で 抽出して得た脂溶性エキス(サポニンは含まれていな い)について、ラット副腎髄質褐色腫由来のPC12h 細胞の培養を用い、神経突起の成長と、アセチルコリン に対する反応性、及び細胞膜脱分極により誘導される力 ルシウム取り込みなどを指標として、神経細胞分化促進 作用を見いだした。

【0007】一般に神経成長因子 (NGF) は、PC1 2またはPC12h細胞の形態を4~9日後に扁平に し、神経突起または神経繊維を伸長させ、また、大脳の 中隔、対角帯核またはマイネルト核に発するコリン作動 性神経に作用してその分化を誘導し、アセチルコリン合 成を促進する。従ってアルツハイマー病はNGFの欠損 が病態であるとも考えられていて、NGFはアルツハイ マー病などの治療薬としても期待されているが、現状で はヒトNGFは供給されていないので、老化予防にはこ の因子の分泌を促進するか、またはこれに代わる作用物 質が求められている。しかしながら、強くべきことに、 本発明方法によって得られる脂溶性エキス及び面分A は、NGFに匹敵する神経細胞賦活作用をPC12h却 胞に対して示し、アルツハイマー病等の予防および治療 に極めて有用な物質であると云える。本発明方法によっ て得られる脂溶性エキス及びエキスAは小腸より良く吸 収され、また脳血液関門も通過することができ、注射剤 としても使用することができる。

【0008】本発明方法によって得られる神経細胞賦活 物質は、経腸的に、例えば0.1~0.5gの1日投与 量で適用することができ、また、非経腸的(静脈注射剤 として)に1日投与量10~50mgで投与することが できる。以下の実施例によって本発明を更に具体的に説 明する。

### 【0009】 実施例 1

### 本発明による神経細胞賦活物質の製造

薬用ニンジン200gを150mlのアルコール中、1 時間還流後、温時ろ過する(この操作を三回繰返す)。 ろ被を減圧遺縮し、これを蒸留水150m1に懸濁し、 エーテルを100ml加えて抽出する(この操作を三回 繰返す)。このエーテル層を設縮して約1.03gの脂 溶性エキスを得る。エーテルの代わりに酢酸エチル、あ るいはその他の極性の低い有機溶媒を用いても良い。こ うして得られた脂溶性エキスは独特の芳香があり、無 味、褐色~思褐色で高い粘性を有する。pH6~7。ク ロロホルムーアルコール混被によく溶解し、アルコール に一部溶解するが、水、熱腸のいずれにも溶解しない。

# 【0010】本発明による物質の活性作用

# 試験細胞の均溶

40

10

応順から母株が分離され、その後畠中 寛らによってクローン化された樹立細胞で、神経成長因子(NGF)の刺激により神経細胞様に分化して、神経突起を伸ばす特徴がある。この細胞をポリリジン、あるいはコラーゲンで細胞接着面をコーティングしたプラスチック製の培養フラスコ、あるいはシャーレの中で静置培養した。培地はダルペッコー変法MEM培地に5~10%(マノマ)馬血清と5~10%(マノマ)牛胎児血清を含み、37℃、5~10%CO・混有空気(水蒸気飽和)中でpH7.2~7.4に保った。

#### 【0011】 試驗方法

### 【0012】 試驗結果

1. 細胞形態および神経突起の成長に及ぼす作用 作用物質溶液の0.025、0.05、0.1、または 0. 25 mg/mlを、試験第1日目に培地に加えて培 養4日後に細胞の形態を顕微鏡観察した。対照には培地 に0. 1%のジメチルスルフォキシドを加えた。この最 低濃度では明らかな形態変化は見られなかったが、0. 05mg/ml以上の濃度では、濃度増加に応じて細胞 が扁平、角型となり、また神経突起の数の増加、または その伸長が顕著となった。 0. 025~0. 1 mg/m 1の作用物質溶液を培地に添加し、6日間神経突起の成 長(この場合は毎日各濃度15~25個の細胞の顕微鏡 像を画像処理し、細胞当たりの突起の絵面積(平方マイ クロメーター/細胞) の平均値とその標準誤差で表し た)を測定した結果を、対照の測定結果とともに図1に 示す。やはり添加濃度に応じて、また培養日数とともに 突起の成長が数値的に証明された。吸低濃度において も、5日以後突起の明らかな成長が見られた。

【0013】2. 神経刺激による細胞内遊離カルシウム 濃度の変化

作用物質溶液を 0. 1 mg/m 1 培地に加え、 7 日間培 後後細胞にカルシウム感受性 蛍光色素 フルオ 3 を取り込 ませてから、培養シャーレに流流装置を取り付け、カル パコール (最終濃度 0. 1 m M) 添加直後、あるいは高

KC 1 溶剤 (最終濃度 4 0 m M) 添加直後の個々の細胞 の中のカルシウム濃度変化を、ACASを用いてモニタ ーした。対照の培地には、 0 . 1 % ジメチルスルフォキ シドを加え、7日間細胞培養後エキス群と同様にカルシ ウム濃度変化を測定した。その結果、カルパコールに対 する反応性は、各細胞で対照よりもエキス前処理の方が 一般に大きく(図 2 (A), (B))、それらの螢光変 化(カルバコール添加前の螢光強度に対する添加後の螢 光ピークの増加比)を各群間で統計処理すると、表1に 示すように、エキス処理群で有意な増加(56%増)が 見られた。このことは細胞をエキス前処理することによ り、アセチルコリンレセプターが増加し、その結果カル シウムチャンネルが活性化されていることを示す。また 高カリウム(KC1)液による細胞膜脱分極によって誘 導されるカルシウム取り込みは、各細胞で対照よりもエ キス処理の方が一般に大きく(図3(A)、(B))、 それらの螢光変化(KC1添加前に螢光強度に対する添 加後の螢光ピークの増加比)を各群間で統計処理する と、表1に示すように、エキス処理群で有意な増加(5 3%増)が見られた。このことは細胞をエキス処理する ことにより、カルシウムチャンネルそのものの感受性も 増大していることを示す。

[0014]

### 【表1】

【0015】これらの結果より、アセチルコリンに対する反応性の面からも、PC12h細胞はニンジンエキス処理により分化が促進され、神経機能が賦活されていることがわかる。

### 【0016】実施例2

30 実施例1によって得た脂溶性エキスをシリカゲル溶層クロマトグラフイーに付した。TLCブレート: Merck製、シリカゲルnoFrine (0.25mm); 展開溶媒:石油ベンジン/酢酸エチル (1:1); 星色:10%H:SOn噴霧後110℃、5分加熱。このクロマトグラムを図4に示す。このクロマトグラムにおいて紫色を呈するスポット(Rf値0.56)を含むRf値0.5より大きい部分をまとめて両分Aとし、0.5より小さい部分をまとめて両分Bとする。両分A、Bを掻きさって、それぞれ酢酸エチル、エーテル (1:1) 混液で40 再抽出し、溶媒を減圧下留去してエキスA、Bを得た。この内エキスAの方に著しいPC12h 細胞の突起成及促進作用が認められた。

# [0017]

【発明の効果】本発明方法によって得られるニンジンの 脂溶性エキス及びエキスAは顕著な神経細胞賦活作用を 示し、アルツハイマー病などの予防および治療に極めて 有用な物質である。

### 【図面の簡単な説明】

【図1】本発明の作用物質による神経突起の成長(突起の総面積)の培養日数による変化を示す図である。

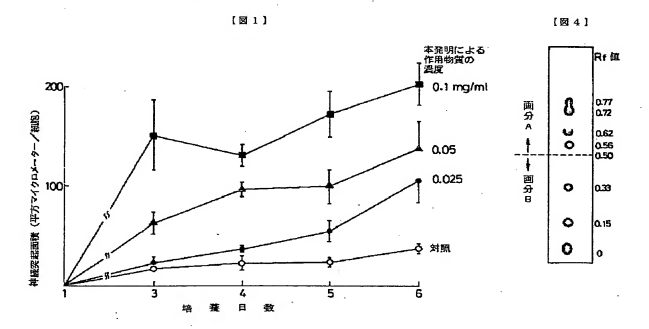
【図2】図2 (A) および (B) は対照実験と本発明の作用物質によるカルパコールの螢光変化を示す図である。

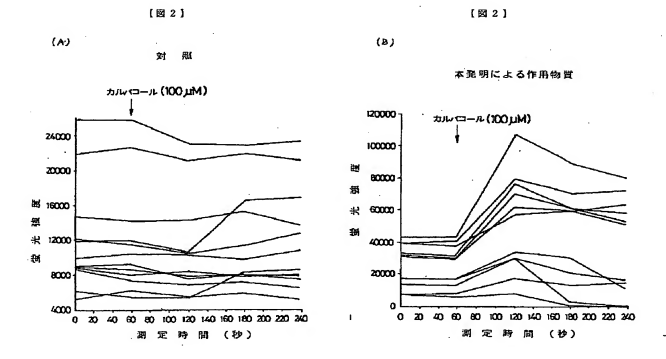
5 .

【図3】図3(A)および(B)は高カリウム液添加の

場合の同様な螢光変化を示す図である。

【図4】本発明による作用物質を莉窟クロマトグラフィーにかけたときの画分AとBの状態を示す図である。



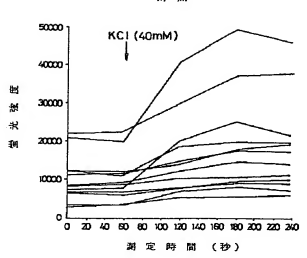


[図3]

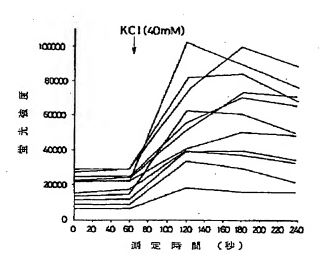
[図3]

(B)

対 照



本発明による作用物質



### 【手続補正書】

(A)

【提出日】平成3年6月10日

【手続補正2】

【補正対象書類名】明細書

【補正対象項目名】0007

【補正方法】変更

### 【補正内容】

[0007] 一般に神経成長因子(NGF)は、PC12またはPC12h細胞の形態を4~9日後に偏平にし、神経突起または神経繊維を伸長させ、また、大脳の中隔、対角帯核またはマイネルト核に発するコリン作動性神経に作用してその分化を誘導し、アセチルコリン合成を促進する。従ってアルツハイマー病はNGFの欠損

が病態であるとも考えられていて、NGFはアルツハイマー病などの治療薬としても期待されているが、現状にはヒトNGFは供給されていないので、老化防止に用の因子の分移を促進するか、またはこれに代わることに用のすが求められている。しかしながら、驚くべきことに用のなが求められている。しかしながら、驚くべきことに用いる。というながら、ないのでは、NGFに匹敵する神経知胞賦活作用をPC12h細胞に対して示し、アルツハイマー病等の予防およによいに極め有用な物質であると云える。本発明方法によいであれる脂溶性エキス及び直分人は小腸より良く吸収され、また脳血液関門も通過することができ、注射剤としても使用することができる。

【手統補正書】

【提出日】平成6年5月23日

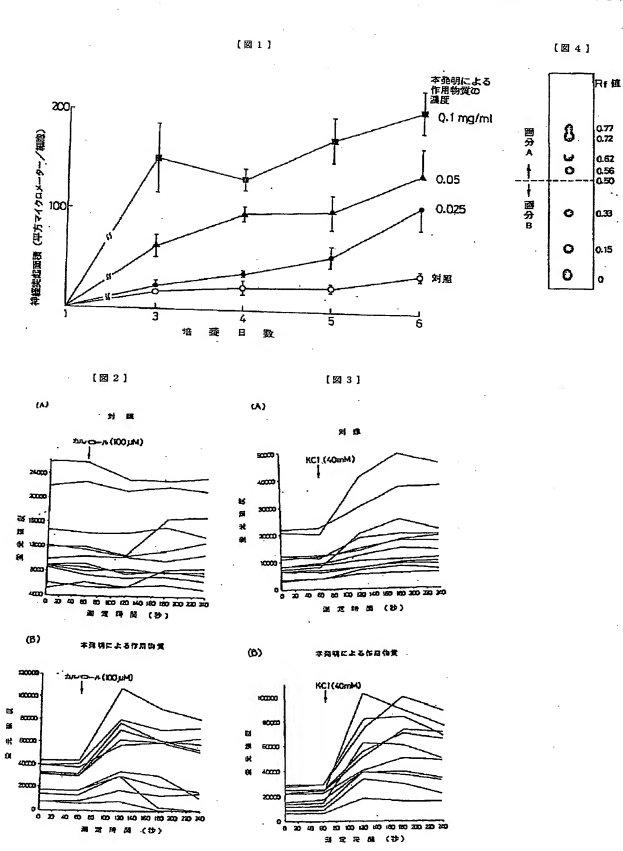
【手統補正1】

.【補正対象書類名】図面

【補正対象項目名】全図

【袖正方法】変更

【補正内容】



# フロントページの続き

(72)発明者 清水 岑夫 富山県富山市南田町1丁目4-7

(72)発明者 千葉 賢三 石川県金沢市鈴見台5丁目3-25